Rank (R) R 1 OF 1

Database WPIL

Mode Page

XRAM Acc No: C88-070381 XRPX Acc No: N88-120416

> Precoated steel plate with good workability and corrosion resistance has layer of amino and/or mercaptosilane coupling agent and primer layer of modified epoxy! resin and melamine etc.; POLYURETHANE ISOCYANATE UREA BLOCK POLYPHENOL

Index Terms: PRECOAT STEEL PLATE WORK CORROSION RESISTANCE; LAYER AMINO MERCAPTO SILANE COUPLE AGENT PRIME LAYER MODIFIED POLYEPOXIDE RESIN

Patent Assignee: (KAWI) KAWASAKI STEEL KK

Number of Patents: 001

Patent Family:

Kind CC Number Date Week

JP 63097266 880427 Α 8823

Priority Data (CC No Date): JP 86241106 (861009)

Abstract (Basic): JP 63097266

Precoated steel plate comprises a layer comprising amino and/or mercapto silane coupling agent provided on chemically treated surface of steel and primer layer containing (A) 100 pts.wt. of urethane modified epoxy resin obtained by reacting cpd. having urethane bond and terminal isocyanate group, which is obtd. from cpd. with epoxy group and hydroxyl gp. and diisocyanate cpd., with high molecular epoxy resin with hydroxyl gp. so that equivalent ratio of NCO/OH is 0.1-0.5 and (B) 5-50 pts.wt. of at least melamine, urea, block isocyanate or phenol resin.

Chemical treatment is carried out by using Zn3(PO4)2, H3PO4 or chromate etc.. Coupling agent is coated so that amts. of silane coupling agent coated are 0.01-1.0 square metre.

Silane coupling agent used is pref. gamma-(2-aminoethyl)amino -propylmethyldimethoxysilane, gamma-(2-aminoethyl)aminopropyl -trimethoxysilane etc.. Diisocyanate cpds. used are trilene diisocyanate, diphenylmethane diisocyanate, hexamethylene diisocyanate and triphenylmethane diisocyanate etc.. Cpds. with epoxy and hydroxyl gps. has 1-3 epoxy gps. and 1-2 hydroxy gps. and molecular weights of 50-10000, e.g. glycidol.

USE - Mfr. of domestic electrical prods.. @(6pp Dwg.No.0/0)@

File Segment: CPI

Derwent Class: A32; M13; P42;

Int Pat Class: B05D-007/14

Manual Codes (CPI/A-N): A08-D04; A08-M01D; A10-E24; A11-C04; A12-E01; M13-H05

Plasdoc Key Serials: 0020 0034 0035 0205 0206 0222 0224 0231 1276 1277 1282 1300 3185 1301 1311 1339 1601 1731 1737 1760 1762 1766 1772 1865 2014 2020 2022 2197 2198 2207 2297 2299 3217 2303 2307 2585 3252 2728 2737 3293

Polymer Fragment Codes (AM):

101 014 04- 139 140 150 153 157 163 169 176 185 186 189 197 199 207 209 210 212 226 229 231 250 26& 273 303 31- 311 333 335 336 341 35- 359 40- 44& 47& 473 477 50& 51& 52& 54& 546 575 583 589 597 600 623 627 656 (C) 1997 DERWENT INFO LTD ALL RTS. RESERV.



684 720 721 724

Chemical Fragment Codes (M0):

99

Derwent Registry Numbers: 5012-U; 5015-U

(C) 1997 DERWENT INFO LTD ALL RTS. RESERV.



19日本国特许庁(IP)

⑩特許出頭公開

四公開特許公報(A)

昭63-97266

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和63年(1988) 4月27日

B 05 D

7/14 7/24

J-8720-4F U-8720-4F 302

審査請求 未請求 発明の数 1 (全6頁)

❷発明の名称

加工性、加工部耐食性に優れたプレコート剱板

创特 顧 昭61-241106

多出 願 昭61(1986)10月9日

73発 明 者 大 岸 英 夫

千葉県千葉市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社技術研究本

部内

促発 明 者 小 林 錖

千葉県千葉市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社技術研究本

部内

邻器 眀 者 市 H

郎 蝕

千葉県千葉市川崎町1番地 川崎製鉄株式会社技術研究本

部内

വധ 川崎製鉄株式会社 兵庫県神戸市中央区北本町通1丁目1番28号

四代 理 弁理士 渡辺 望稔 外1名

1. 発明の名称

加工性、加工部耐食性に侵れた

プレコート鋼板

2. 特許請求の範囲

(1) 化成処理層の上に、アミノ系および/また はメルカプト系シランカップリング剤よりなる胎 を打し、その上に

(A)エポキシ基とヒドロキシル基を有する化 合物とダイソシアネート化合物とから得られる末 隣にイソシアネート基を打するウレタン結合合有 化合物とヒドロキシル基を打する寫分子量エポキ シ樹脂とを、NCO/OH当量比=0.1 ~0.5 で反応せ しめたクレタン変性エポキシ樹脂に、

(B)メラミン系樹脂、尿素系樹脂、ブロック イソシアネート樹脂、フェノール系樹脂のうち1 権または2種以上を、(A)100重量部に対し (B)5~50重量部含有してなるプライマー層 を打することを特徴とする加工性、加工部耐食性 に優れたプレコート鋼板。

3. 発明の詳細な説明

<産業上の利用分野>

本発明は、前処理として特定のカップリング剤 を塗布後、特定のプライマーを塗布することによ り、加工性および加工部耐食性を向上させたプレ コート鋼板に関するものである。

<従来技術とその問題点>

近年、家電用釧板は需要家での塗装工程の省略 による塗装コストの低減および公安対位の一環と して現行のポストコート制板から制板供給銀であ らかじめ連続コイル塩数を行ったいわゆるプレ コート釧板の使用へ移行しつつある。

しかし銅板加工前に依装されるプレコート用機 料は、銅板加工後に塗装されるポストコート用地 料にくらべ、ベンダー加工や、絞り加工後に地路 に亀裂が入ることによる外観不良や耐点性劣化の 問題を起こさないよう高度の耐食性、加工性のパ ランスが要求される。特に最近では加工部の耐食 性に対する要求が厳しくなっている。

加工部耐食性はプライマー層とトップ層の総合「

流版での加工性、およびプライマーの密碁性に大きく影響される。すなわち総合建築での加工性が良好であり、また、プライマーの密碁性が良ければ、加工部耐食性は良くなるのであるが、加工性に大きく影響するトップ層は表面緩度、汚染性の問題からある程度の加工性しかもたないものに限定されているのが現状である。従って加工部耐食性の改善には、プライマーが高加工性、高倍着性でなければならない。

このような要求に対しプライマーとして高加工性であるが密着性に難があるポリエステルを、崇着性が良好なエポキシ樹脂で変性したり(特別的60-141768号)、密着性は良好であるが加工性に難があるエポキシ樹脂を重合脂肪酸による変性(新エポキシ樹脂・垣内 弘福書)、クレタンによる変性(特別昭60-94466号)することなどが行われている。

また、硬化剤としてたとえば加工性良好なブロックイソシアネートを使用したり。 あるいは配合剤合を変えることによる架橋密度のコントロー

3

免別に至った。

すなわち、本発明は、化成処理層の上に、アミノ系および/またはメルカプト系シランカップリング削よりなる層を有し、その上に(A)エポキシ基を有する化合物とジイソシアネート化合物とから得られる末端にイソシアネート基を有するウレタン結合含剤化合物とというロキシル基を有する高分子量エポキシ制胎とからの1~0.5 で反応せしめたクリン変性エポキシ制胎に、(B)メラミ制胎、プロックイソシアネート制胎、フェノール系制胎のうち1種または2種以上を、(A)100重量がに対し(B)5~50重量の合物とであるプライマー層を打することを特徴とする加工性、加工部耐食性に優れたプレコート制度。

<発明の構成>

以下に本発明を詳細に説明する。

本免明において使用する鋼板は冷延鋼板および 溶験亜鉛めっき鋼板、電気亜鉛めっき鋼板、合金 ルなども一般に行われているが、プレコート鋼板 に要求される加工性、加工部耐食性の性能を同時 に頃足させるには至っていない。

それゆえ、現行のプレコート制板では、加工部 耐食性をある程度犠牲にした高加工性網板として 使用したり、あるいは加工部耐食性を重視して温 間加工制板として使用したりしている。しかし温 間加工用制板として用いても加工部耐食性につい ては十分であるとは含い難い。

く発明の目的>

本発明は上述した点に鑑みてなされたもので、 高加工性で、かつ加工部耐食性に優れたプレコー ト制板を提供することを目的とする。

く発明が解決しようとする問題点> 本発明者らは上記の如く加工性、加工部耐食性 に優れたプレコート網板を製造する際に、プライ マー川樹脂および硬化剤による改良のみでは、お のずと限界があるため、前処理としてカップリン グ剤を領布し、その上にカップリング剤と反応可 能な特定のプライマー層を独布することにより本

4

化溶験めっき鋼板、亜鉛ニッケル合金めっき鋼板などの亜鉛系めっき鋼板がある。

また化成処理はリン酸鉄やリン酸亜鉛等による
一般的なリン酸塩処理、および反応型クロメート
や独布型クロメート等による一般的なクロメート
処理でかまわない。

本発明に使用されるションカップリング剤はア ミノ系としてはマー(2-アミノエチル)アミノ プロピルメチルジメトキシシラン、アー(2-ア ミノエチル)アミノブロピルトリメトキシシラン であり、メルカプト系ではアーメルカプトプロピルトリメトキシシラン等を代表的に上げるまたいができる。これらのカップリング剤制してにないできる。 は複介して川いな(-Si-OH)が化成処理層と反応し、一方カップリング剤中のアミノ基(-NH-、 -NH-)やメルカプト基(-SH) が樹脂と反応し、その の結果類板と樹脂の界面の結合が強化される。

これらのカップリング剤は、塩布量は0.01~

1.08/m² 程度であり、通常譲度10%以下の水形 該で使用される。数量の界面活性剤、安定剤、増 粘剤等を含んでもよいし、溶媒として用いるもの は必ずしも水にかきらず、アルコール、エスケ ル、ケトン等であっても良い。

本発明に用いられる特定のプライマーとは、

(A) エポキシ基とヒドロキシル基を有する化合物とジイソシアネート化合物とから、得られる末端にイソシアネート基を含有するクレタン含有化合物に、ヒドロキシル基を含有する高分子型エポキシ制度をNCO/OH当量比が0.1 ~0.5 で反応せしめたクレタン変性、エポキシ制度と、

(B) 架橋剤として、メラミン系制脂、尿素系 制脂、ブロックイソシアネート、フェノール 系制脂を単独あるいは、2種以上を前記制脂 (A) 100重量部に対し、(B) 50~5重 量郎合有してなるブライマーである。

本発明におけるエポキシ基とヒドロキシル基を 有する化合物としては、分子内にエポキシ基を l

7

る.

本発明においてウレタン結合含有化合物と反応 させるヒドロキシル基を含有する高分子量エポキ シ制脂としては、加工性を考慮した場合数平均分 子気が3000以上が望ましい。

さらにウレタン結合合有化合物と、ヒドロキシル基を含有する高分子量エポキシ樹脂との反応は、NCO/OH当量比=0.1 ~0.5 が本発明にかなうものである。すなわち、NCO/OH当量比=0.1 未満では、生成したウレタン変性エポキシ樹脂中のエポキシ基の濃度が低くなるため、カップリング剤との反応が不十分となり、十分な密着性が得られない。

『また、NCO/OH当量比□0.5 起では、生成したクレタン変性エポキシ制胎中のヒドロキシル基合材量が少なくなるため、架橋剤との反応率が低下し、やはり加工性が悪くなる。

ここで用いられるヒドロキシル基を含有する高 分子景エポキシ樹脂としては、たとえば一般に市 版されている油化シェル(株)製 商品名 エピ ~3個とヒドロキシル基を1~2個有する化合物であり、好ましくは、分子量は50~1000の化合物である。例えば、グリシドール、グリセリンジグリシジルエーテルの如き多価アルコールのグリンジルエーテル類およびヒドロキシル基を含む市販のエポキシ樹脂が挙げられる。

末端にイソシアネート基を含有するクレタン結合含有化合物(クレタンプレポリマー)の製造に用いられるジイソシアネート化合物とは分子中にイソシアネート基を2個有する化合物であり、透常のポリクレタン制度の製造に用いられるものが使用でき、例えば、トリレンジイソシアネート、ヘキサメチレンジイソシアネート、トリフェニルメタンジイソシアネート等が挙げられる。

本発明に用いられるウレタン結合含有化合物は エポキシ基とヒドロキシル基を有する化合物とジ イソシアネート化合物を反応させることにより得 られるものでこの時NCO/OH当量比は2.0 より大き ければ良いが好ましくは2.0 ~2.5 の範囲であ

8

コート 1 0 0 9、同 1 0 1 0、大日本インキ化学 (株)製 商品名 エピクロン H - 3 6 0、同 3 7 1、同EXA - 1 9 2 等が挙げられる。

また、上記イソシアネート基とヒドロキシル基の反応においては必要に応じウレタン合成のための公知の触媒例えば第三級アミン、有機金属化合物等を添加することができる。

本発明に用いられる架橋剤としては、尿素系制 服、メラミン系制脂、フェノール系制脂、ブロリ クイソシアネート制脂のうち 1 種または 2 種以上 が用いられる。配合比は前記ゥレ変性エポピー シ制脂 1 0 0 重量部に対し5~5 0 重量部が、配合に対し5~5 0 重量部が、配金に対し5~5 0 重量部が、配金に対し5~5 0 重量部が、型金に対対が多いの関係が多いに対している。 すなおちこの範囲となり、場合のは場合に対したの発標密度が過剰となり、また、少ない場合に対し、いづれも十分な加工性が得られ

また、本発明によるプライマーには、必要に応 じて、クロム酸塩、塩基性鉛化合物、リン酸亜鉛 などの亜鉛化合物等の通常流付生料に使用される 助納額料の他にチタン白、カオリンクレーなど着 色や増量のための類料が使用される。さらに必要 に応じて増粘剤、沈降防土剤、色分れ防止剤、混 類分飲剤、消泡剤、硬化促進剤などの公知慣用の 各種溢加剤を適宜添加することができる。

本発明は、上述のプライマー層の上にさらに上 申り独装することで完成に至るが、上地り独科と しては、特に限定されないが、通常使用されるポ リエステル単科、アクリル独科、ファ素制田単 料、クレタン樹脂塗料、シリコン樹脂塗料、塩化 ゴム境料などが挙げられる。

本発明は、プライマー中のウレタン変性エポキシ制限の高分子量およびウレタン結合により加工作を維持し、エポキシ基とカップリング列の化学 続介により加工部耐食性を得るものである。

く実施員>

以下本発明を実施例により更に詳細に説明する。

(火族例1)

1 1

ルで視鏡し、プライマー耳憶料とした。

クップリング 剤溶液としては、アー(2-アミ ノエチル)アミノブロビルトリメトキ シシラン 【トーレ シリコン(株)製 SH6020】を 本 95億で希釈し、5%水溶液とした。

リン酸鉄処理鋼板をカップリング剤溶液に5分倒機機後、120で 10分乾燥し、上記プライターをパーコーターにて獲厚5mで慎布し板温300±10でで30分焼付けた。上塗りは、ブレロート用ポリエステル塗料をパーコーターにでが呼20mで塗布し、220±10でで30分換付けた。第一表には、このプレコート側板の性能が乗を示す。

(火烧例2)

グリセリンジグリシジルエーテルをグリシドー

トリレンジイソシアネート [日本ポリウレタン工業(株) 製 商品名 コロネートT] 1748 にグリセリンジグリンジルエーテル [共栄社油 胎化学工業(株) 製 商品名 エポライト80 MF] 2048 (NCO/OH 当量比=2.0)を80 でで窒素気液下1時間で徐々に添加した。さらに ジブチル縄ジラウリレート 0.1gを添加し、80 で 3時間反応せしめた。

これに高分子量エポキシ樹脂としてエピコート 1010 [油化シェル(株)製 ピドロキシル当 量=約305] 763gを加え(MCO/OH当量比= 0.4)、窒素気液下 80でにおいて、イソシア ネート基がなくなるまで約5時間反応した。反応 の終点は赤外分光光度計によりイソシアネート基 の吸収(2270cm⁻¹)が消滅する点とした。

得られたウレタン変性エポキシ制脂100gにシンナー260gを加え、溶解後、さらに、メラミン制脂 [三井東圧化学(株)製 商品名サイメル303]30g、酸化チタン 65g、ストロンチウムクロメート 65gを添加し、ボールミ

1 2

ル 748に変更した以外は、実施例1の条件と 全く同じである。

(家族倒4)

グリセリンジグリシジルエーテルをエピコート 1001 [油化シェル(株) 製] 450 gまた、エピコート1010をエピコート1009 [油化シエル(株) 製 ヒドロキシル当量約 313] 783 gに変更した以外は、実施例1の 条件と全く同じである。

(比較例1)

カップリング剤を使用しなかったこと以外は、 実施例1の条件と全く同じである。

(比較例2)

エピコート 1 0 1 0 の 添加量を 6 1 0 0 g (MCO/OH当量比=0.05) に変更した以外は、実施例 1 の条件と全く同じである。

(比較例-3) エピコート1010の添加量を 381g (NCO/OH当量比=0.8) に変更した以外 は、実施例1の条件と全く同じである。

(比較例4)

プライマー用塗料の樹脂系をエピコート 1010 100重量部に対しメラミン樹脂が 30重量部配合した組成物に変更した以外は、実 施例1の条件と全く同じである。

(比较例5)

メラミン樹脂の配合量を2gに変更した以外は 実施例1の条件と全く同じである。

(比較例6)

別に比較として、現在広く用いられているポリエステル系、エポキシ変性ポリエステル系、エポキシ変性ポリエステル系、エポキシ系樹脂をそれぞれ実施例1と同様のリン酸鉄処理領板にパーコーターにて膜写5点で塗布し、熱硬化させたものを用いて、同様の性能評価を行った。

結果を第1 表に示した。

1 5

第 1 表 (その1)

			,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	32	(7 0 1	,	•		
			实 施 例 1	夹 筬 例 2	実 	夹 览 例 4	比较例 1		
ブ		エポキシ基 ヒドロキシル基 合有化合物	グリセリン・ ジグリシジル・ エーテル	グリセリン・ ジグリシジル・ エーテル	グリシドール	1001	グリセリン・ ジグリシジル・ エーテル		
ライマ	(A)	ジイソシア ネート	トリレンジイソ シアネート	ジフェニルメタ ンジイソシアネ ート	トリレンジイソ シアネート	トリレンジイソ シアネート	トリレンジイソ シアネート		
		MCO/OH 当量比 往1)	2. 0	2. 0	2. 0	2. 0	2. 0		
I 用		高分子量エポキ シ樹脂数平均 分子量	エピコート1010 5500	エピコート1010 5500	エピコート1010 5500	エピコート1009 3750	エピコート1009 3750		
掛脂組成		NCO/OH 当量比	0.4	0.4	0.4	0.4	0.4		
	(8)	架構剤	メラミン樹脂 (サイメル 303)	メラミン樹脂 (サイメル 303)	メラミン樹脂 (サイメル 303)	メラミン樹脂 (サイメル 303)	メラミン樹脂 (サイメル 303)		
124		配合型 (樹脂 (A) 100 部に対 し)	30	30	30	30	3 0		
<i>*</i>	7	リング剤名	トーレ シリコ ンSH-6020	トーレ シリコ ンSH-6020	トーレ シリコ ンSH-6020	トーレ シリコ ンSH-6020	使用せず		
性能評価	加工性 往3)		0	0	0	•	. 6		
	加工部耐会性 注4)		•	0	9 9		×		

古有化合物				比较多。	比较频3	比较明4	比较多5	比較多6		更化型プ プライマ・	
プイマート トリレンダイソ トリレンダイソ シアネート トリレンダイソ シアネート エピコート1010 エピコート1010 エピコート1010 5500 5500 5500 5500 5500 5500 5500			ヒドロキシル基	ジグリシジル・	ジグリンジル・		ジグリンジル・	ジグリンジル・	1	ェ	
マ (A) NCO/OH 当量比 注1) 2.0 2.0 2.0 2.0 テ 1 当量比 注1) 五分子量エポキシ外函数平均分子量 エピコート1010 5500 エピコート1010 5000 エピコート1010 500 エピーエリート1010 500 エピーエリート10							トリレンジィソ	トリレンジイソ		*	+
日		(A)		2. 0	2. 0		2. 0	2. 0		文	シ系
出版 日本 日本 日本 日本 日本 日本 日本 日	Ĺ		シ棋型数平均				エピコート1010			性	
経 (8) 欠級剂 メラミン樹脂 メラミン樹脂 イナイメル 303) メラミン樹脂 イナイメル 303) イナイスル 303) イナイメル 303) イナイスル 403) イナイス				0.05	0.8		0.4	0.4		y x	
R2合産 (制脂 (A) 100 部に対	組	(B)	架橋剂	(サイメル	(サイメル	(サイメル	(サイメル	(サイメル		ステ	
カップリング和名 トーレ シリコ トーレ シリコ トーレ シリコ トーレ シリコ ンSH-6020 ンSH-6020 ンSH-6020 ンSH-6020 とSH-6020 とSH-6020	Д		(A) 100 邸に対	30	3 0	3 0	2	70		ル系	
	*	7 7	リング制名							~ .	
能	性能	加工社	t (£3)	0	Δ	×	×	×	0	0	×

1 7

- 注1) エポキシ基、ヒドロキシル基合有化合物の 水酸基とジイソシアネート化合物のイソシ アネート基の当量比
- 注2) クレタン結合含有化合物のイソシアネート 基と高分子量エポキシ樹脂の水酸基の当量 比
- 注3) OT折曲げ(180°クラック発生の有無 (10倍ルーペで確認)
 - ② 全くクラックなし
 - 〇 ごくわずかのクラック有
 - Δ. 若干クラック有
 - × かなり多くのクラック打
- 注4) 2 T折由げ後塩水噴霧試験 2 0 0 時間後加工郎をセロテープ制能し、剥離の程度で評
 - 全く到離せず
 - 〇 ごくわずかの剣章
 - △ 若干の剝離
 - × 全面製品

<発明の効果>

本発明は、前処理としてアミノ系および/またはメルカプト系シランカップリング剤を塗布する。 その上に、エポキシ基とヒドロキシル基を有すられた。 の上に、ジイソシアネート化合物とから得られた。 の方式にヒドロキシル基を含有するのしなない。 会合す化合物にヒドロキシル基を含有するがにヒドロキシル基を含有するがではない。 量エポキシ樹脂を反応せしめたなりなどでマインのとれたプレコート鋼板である。

本発明のプレコート制板は、家電用途へきわめ て有効に適用できる。

